16. 6. 2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2003年 6月16日

出 願 番 号 Application Number: 特願2003-170325

[ST. 10/C]:

[JP2003-170325]

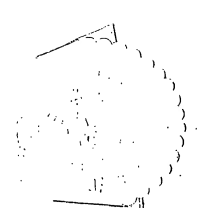
REC'D 0 6 AUG 2004

WIPO .-

PCT

出 願 人 Applicant(s):

独立行政法人理化学研究所株式会社医学生物学研究所



PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 7月22日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】

特許願

【整理番号】

A31370A

【提出日】

平成15年 6月16日

【あて先】

特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】

埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究所内

【氏名】

宮脇 敦史

【発明者】

【住所又は居所】

長野県伊那市大字手良沢岡字大原1063-103 株

式会社医学生物学研究所 伊那研究所内

【氏名】

唐澤 智司

【特許出願人】

【識別番号】

000006792

【氏名又は名称】 理化学研究所

【特許出願人】

【識別番号】

110000109

【氏名又は名称】 株式会社医学生物学研究所

【代理人】

【識別番号】

110000109

【氏名又は名称】

特許業務法人特許事務所サイクス

【代表者】

今村 正純

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

170347

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 0205404

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 蛍光蛋白質

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ミドリイシ(Acropora sp.)由来の下記の特性を有する蛍光 蛋白質。

- (1) 励起極大波長が505nmである;
- (2) 蛍光極大波長が516 nmである;
- (3) 505 nmにおけるモル吸光係数が53600である;
- (4) 量子収率が0.67である;
- (5) 光吸収特性の p H感受性が p K a =約 6. 4 である:

【請求項2】 以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、蛍光を有するアミノ酸配列:

【請求項3】 請求項1又は2に記載の蛋白質をコードするDNA。

【請求項4】 以下の何れかのDNA。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、蛍光蛋白質をコードするDN A:

【請求項5】 以下の何れかの塩基配列を有するDNA。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号2に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、蛍光蛋白質をコードする塩基配列:

【請求項6】 請求項4又は5に記載のDNAを有する組み換えベクター。

【請求項7】 請求項4又は5に記載のDNA又は請求項6に記載の組み換えベクターを有する形質転換体。

【請求項8】 請求項1又は2に記載の蛍光蛋白質と他の蛋白質とから成る 融合蛍光蛋白質。 【請求項9】 他の蛋白質が細胞内に局在する蛋白質である、請求項8に記載の融合蛍光蛋白質。

【請求項10】 他の蛋白質が細胞内小器官に特異的な蛋白質である、請求項8又は9に記載の融合蛍光蛋白質。

【請求項11】 請求項8から10の何れかに記載の融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する方法。

【請求項12】 請求項1又は2に記載の蛍光蛋白質、請求項3から5の何れかに記載のDNA、請求項6に記載の組み換えベクター、請求項7に記載の形質転換体、又は請求項8から10の何れかに記載の融合蛍光蛋白質を含む、蛍光試薬キット。

【発明の詳細な説明】

[0001]

《発明の属する技術分野》

本発明は、新規な蛍光蛋白質に関する。より詳細には、本発明は、ミドリイシ (Acropora sp.) 由来の新規な蛍光蛋白質及びその利用に関する。

[0002]

【従来の技術】

クラゲのエクオレア・ビクトリア(Aequorea victoria)に由来する緑色蛍光蛋白質(GFP)は、生物系において多くの用途を有する。最近、ランダム突然変異誘発法および半合理的(semi-rational)突然変異誘発法に基づいて、色を変化させたり、折りたたみ特性を改善したり、輝度を高めたり、あるいはpH感受性を改変したといった様々なGFP変異体が作製されている。遺伝子組み換え技術により他の蛋白質をGFP等の蛍光蛋白質に融合させて、それらの発現および輸送のモニタリングを行うことが行われている。

[0003]

最もよく使用されるGFP変異体の一つとして黄色蛍光蛋白質(YFP)が挙げられる。YFPは、クラゲ(Aequorea)GFP変異体の中でも最長波長の蛍光を示す。大部分のYFPの ε および Φ は、それぞれ60,000 \sim 100,000M-1cm $^{-1}$ およ

び0.6~0.8であり (Tsien, R. Y. (1998). Ann. Rev. Biochem. 67, 509-544) 、これらの値は、一般的な蛍光団 (フルオレセインおよびローダミンなど) の値 に匹敵する。従ってYFPの絶対的輝度の改善は、ほぼ限界に達しつつある。

[0004]

また、GFP変異体の他の例として、シアン蛍光蛋白質(CFP)があり、ECFP (enhanced cyan fluorescent protein)が知られている。また、イソギンチャク (Discoma sp.) からは赤色蛍光蛋白質(RFP)も単離されており、Das Redが知られている。このように蛍光蛋白質は、緑色、黄色、シアン色、赤色の4種が次々と開発されスペクトルの範囲は大幅に広がっている。

[0005]

また、刺胞動物には、蛍光を発するものが存在する。刺胞動物由来の蛍光蛋白 質遺伝子のクローニングが試みられているが、蛍光および生化学的な特性のレパ ートリーを増やすためには、より多くの遺伝子のクローニングが必要である。

[0006]

【非特許文献1】

Tsien, R. Y. (1998). Ann. Rev. Biochem. 67, 509-544

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、ミドリイシ(Acropora sp.)に由来する、新規な蛍光蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。

[0008]

【課題を解決するための手段】

上記課題を解決するために本発明者らは鋭意検討し、既知の蛍光蛋白質のアミノ酸配列の情報に基づいて好適なプライマーを設計し、ミドリイシ(Acropora sp.)由来の c DNAライブラリーから上記プライマーを用いて新規な蛍光蛋白質をコードする遺伝子を増幅してクローニングすることに成功した。さらに本発明者らは、得られたミドリイシ(Acropora sp.)由来の蛍光蛋白質の蛍光特性及びp H感受性を解析した。本発明は、これらの知見に基づいて完成したものである



[0009]

即ち、本発明によれば、ミドリイシ(Acropora sp.) 由来の下記の特性を有する蛍光蛋白質が提供される。

- (1) 励起極大波長が505 nmである;
- (2) 蛍光極大波長が516 nmである;
- (3) 505 nmにおけるモル吸光係数が53600である;
- (4) 量子収率が0.67である;
- (5) 光吸収特性のpH感受性がpKa=約6.4である:

[0010]

本発明の別の側面によれば、以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、蛍光を有するアミノ酸配列: 【0011】

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の蛋白質をコードするDNAが提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、以下の何れかのDNAが提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b)配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、蛍光蛋白質をコードするDN A:

[0012]

本発明のさらに別の側面によれば、以下の何れかの塩基配列を有するDNAが 提供される。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号 2 に記載の塩基配列において 1 から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、蛍光蛋白質をコードする塩基配列:

[0013]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明のDNAを有する組み換えベクターが提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、本発明のDNA又は組み換えベクターを有する形質転換体が提供される。

[OO14]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質とから成る融合蛍光蛋白質が提供される。

好ましくは、他の蛋白質は細胞内に局在する蛋白質であり、さらに好ましくは 、細胞内小器官に特異的な蛋白質である。

[0015]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する方法が提供される。

[0016]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター、形質転換体、又は融合蛍光蛋白質を含む、蛍光試薬キットが提供される

[0017]

【発明の実施の形態】

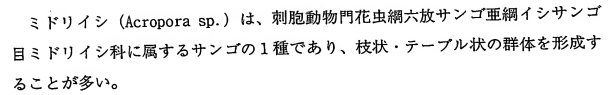
以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

(1) 本発明の蛍光蛋白質

本発明の蛍光蛋白質は、ミドリイシ(Acropora sp.)由来のものであり、下記の特性を有することを特徴とする。

- (1) 励起極大波長が505nmである;
- (2) 蛍光極大波長が516 nmである;
- (3) 505 nmにおけるモル吸光係数が53600である;
- (4) 量子収率が0.67である;
- (5) 光吸収特性の p H感受性が p K a =約 6. 4 である:

[0018]



$\{0019\}$

本発明の蛍光蛋白質は、以下の実施例で示す通り、励起極大波長が505nmであり、蛍光極大波長が516nmである。また、505nmにおけるモル吸光係数は53600であり、量子収率は0.67である。モル吸光係数は蛍光分子1モルあたりの光子の吸収量を表し、量子収率は吸収した光子のどれだけを蛍光として発することができるかを表した数値である。

[0020]

本発明の蛍光蛋白質の具体例としては、以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が挙げられる。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、かつ蛍光を有するアミノ酸配列:

[0021]

本明細書で言う「1から数個のアミノ酸の欠失、置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、1から20個、好ましくは1から10個、より好ましくは1から7個、さらに好ましくは1から5個、特に好ましくは1から3個程度を意味する。

[0022]

本明細書で言う「蛍光を有する」および「蛍光蛋白質」とは、蛍光を発することができる全ての場合を包含し、蛍光強度、励起波長、蛍光波長、pH感受性などの諸特性は、配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と比較して、変動していてもよいし、同様のままでもよい。

[0023]

本発明の蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質で



もよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号1に記載したアミノ酸配列並びに配列番号2に記載した塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、それらを用いてミドリイシ(Acropora sp.)由来のcDNAライブラリーを鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを取得することができる。本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAの一部の断片を上記したPCRにより得た場合には、作製したDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の蛍光蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の蛍光蛋白質を産生することができる。発現系での発現については本明細書中後記する。

[0024]

(2<u>) 本発明のDNA</u>

本発明によれば、本発明の蛍光蛋白質をコードする遺伝子が提供される。 本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列をコードし、かつ蛍光蛋白質をコード するDNA。

本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAのさらなる具体例としては、以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列を有するDNA;又は、
- (b) 配列番号2に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光蛋白質をコードするDNA:

[0025]

本発明のDNAは、例えばホスホアミダイト法などにより合成することができるし、特異的プライマーを用いたポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) によって製造

することもできる。本発明のDNA又はその断片の作製方法については、本明細 書中上述した通りである。

[0026]

また、所定の核酸配列に所望の変異を導入する方法は当業者に公知である。例えば、部位特異的変異誘発法、縮重オリゴヌクレオチドを用いるPCR、核酸を含む細胞の変異誘発剤又は放射線への露出等の公知の技術を適宜使用することによって、変異を有するDNAを構築することができる。このような公知の技術は、例えば、Molecular Cloning: A laboratory Mannual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY., 1989、並びにCurrent Protocols in Molecular Biology, Supplement 1~38, John Wiley & Sons (1987–1997)に記載されている。

[0027]

(3) 本発明の組み換えベクター

本発明のDNAは適当なベクター中に挿入して使用することができる。本発明で用いるベクターの種類は特に限定されず、例えば、自立的に複製するベクター (例えばプラスミド等) でもよいし、あるいは、宿主細胞に導入された際に宿主 細胞のゲノムに組み込まれ、組み込まれた染色体と共に複製されるものであってもよい。

[0028]

好ましくは、本発明で用いるベクターは発現ベクターである。発現ベクターに おいて本発明のDNAは、転写に必要な要素(例えば、プロモーター等)が機能 的に連結されている。プロモータは宿主細胞において転写活性を示すDNA配列 であり、宿主の種類に応じて適宜することができる。

[0029]

細菌細胞で作動可能なプロモータとしては、バチルス・ステアロテルモフィルス・マルトジェニック・アミラーゼ遺伝子(Bacillusstearothermophilus maltog enic amylase gene)、バチルス・リケニホルミス α アミラーゼ遺伝子(Bacillus licheniformis alpha-amylase gene)、バチルス・アミロリケファチエンス・BANアミラーゼ遺伝子(Bacillus amyloliquefaciens BAN amylase gene)、バチルス

・サブチリス・アルカリプロテアーゼ遺伝子(Bacillus Subtilis alkaline protease gene) もしくはバチルス・プミルス・キシロシダーゼ遺伝子(Bacillus pumilus xylosldase gene)のプロモータ、またはファージ・ラムダの P_R 若しくは P_L プロモータ、大腸菌の lac、 P_L とは P_L では P_L でき P_L では P_L でき P_L では P_L でき P_L では P_L では P_L でき P_L では P_L では P_L でき P_L でき P_L では P_L では P_L でき P_L

[0030]

哺乳動物細胞で作動可能なプロモータの例としては、SV40プロモータ、MT-1 (メタロチオネイン遺伝子) プロモータ、またはアデノウイルス2主後期プロモータなどがある。昆虫細胞で作動可能なプロモータの例としては、ポリヘドリンプロモータ、P10プロモータ、オートグラファ・カリホルニカ・ポリヘドロシス塩基性タンパクプロモータ、バキュウロウイルス即時型初期遺伝子1プロモータ、またはバキュウロウイルス39K遅延型初期遺伝子プロモータ等がある。酵母宿主細胞で作動可能なプロモータの例としては、酵母解糖系遺伝子由来のプロモータ、アルコールデヒドロゲナーゼ遺伝子プロモータ、TPI1プロモータ、ADH2-4cプロモータなどが挙げられる。

糸状菌細胞で作動可能なプロモータの例としては、ADH3プロモータまたは tpiAプロモータなどがある。

[0031]

また、本発明のDNAは必要に応じて、例えばヒト成長ホルモンターミネータまたは真菌宿主についてはTPI1ターミネータ若しくはADH3ターミネータのような適切なターミネータに機能的に結合されてもよい。本発明の組み換えベクターは更に、ポリアデニレーションシグナル(例えばSV40またはアデノウイルス5E1b領域由来のもの)、転写エンハンサ配列(例えばSV40エンハンサ)および翻訳エンハンサ配列(例えばアデノウイルス VA RNA をコードするもの)のような要素を有していてもよい。

本発明の組み換えベクターは更に、該ベクターが宿主細胞内で複製することを可能にするDNA配列を具備してもよく、その一例としてはSV40複製起点(宿主細胞が哺乳類細胞のとき)が挙げられる。

[0032]

本発明の組み換えベクターはさらに選択マーカーを含有してもよい。選択マー

カーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸レダクターゼ(DHFR)またはシゾサッカロマイセス・ポンベTPI遺伝子等のようなその補体が宿主細胞に欠けている遺伝子、または例えばアンピシリン、カナマイシン、テトラサイクリン、クロラムフェニコール、ネオマイシン若しくはヒグロマイシンのような薬剤耐性遺伝子を挙げることができる。

本発明のDNA、プロモータ、および所望によりターミネータおよび/または 分泌シグナル配列をそれぞれ連結し、これらを適切なベクターに挿入する方法は 当業者に周知である。

[0033]

(4) 本発明の形質転換体

本発明のDNA又は組み換えベクターを適当な宿主に導入することによって形質転換体を作製することができる。

本発明のDNAまたは組み換えベクターを導入される宿主細胞は、本発明のDNA構築物を発現できれば任意の細胞でよく、細菌、酵母、真菌および高等真核細胞等が挙げられる。

[0034]

細菌細胞の例としては、バチルスまたはストレプトマイセス等のグラム陽性菌 又は大腸菌等のグラム陰性菌が挙げられる。これら細菌の形質転換は、プロトプ ラスト法、または公知の方法でコンピテント細胞を用いることにより行なえばよ い。

哺乳類細胞の例としては、HEK293細胞、HeLa細胞、COS細胞、BHK細胞、CHL細胞またはCHO細胞等が挙げられる。哺乳類細胞を形質転換し、該細胞に導入されたDNA配列を発現させる方法も公知であり、例えば、エレクトロポレーション法、リン酸カルシウム法、リポフェクション法等を用いることができる。

[0035]

酵母細胞の例としては、サッカロマイセスまたはシゾサッカロマイセスに属する細胞が挙げられ、例えば、サッカロマイセス・セレビシエ(Saccharomyces cer evislae)またはサッカロマイセス・クルイベリ(Saccharomyces kluyveri)等が

挙げられる。酵母宿主への組み換えベクターの導入方法としては、例えば、エレクトロポレーション法、スフェロブラスト法、酢酸リチウム法等を挙げることができる。

[0036]

他の真菌細胞の例は、糸状菌、例えばアスペルギルス、ニューロスポラ、フザリウム、またはトリコデルマに属する細胞である。宿主細胞として糸状菌を用いる場合、DNA構築物を宿主染色体に組み込んで組換え宿主細胞を得ることにより形質転換を行うことができる。DNA構築物の宿主染色体への組み込みは、公知の方法に従い、例えば相同組換えまたは異種組換えにより行うことができる。

[0037]

昆虫細胞を宿主として用いる場合には、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、蛋白質を発現させることができる(例えば、Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual;及びカレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー、Bio/Technology, 6, 47(1988)等に記載)。

[0038]

バキュロウイルスとしては、例えば、ヨトウガ科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス(Autographa californica nuclear polyhedrosis virus)等を用いることができる

昆虫細胞としては、Spodoptera frugiperdaの卵巣細胞であるSf9、Sf2 1 [バキュロウイルス・エクスプレッション・ベクターズ、ア・ラボラトリー・マニュアル、ダブリュー・エイチ・フリーマン・アンド・カンパニー(W. H. Freeman and Company)、ニューヨーク(New York)、(1992)]、Trichoplusia niの卵巣細胞であるHiFive(インビトロジェン社製)等を用いることができる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への組換え遺伝子導入ベクターと 上記バキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法又は リポフェクション法等を挙げることができる。

[0039]

上記の形質転換体は、導入されたDNA構築物の発現を可能にする条件下で適切な栄養培地中で培養する。形質転換体の培養物から、本発明の蛍光融合蛋白質を単離精製するには、通常の蛋白質の単離、精製法を用いればよい。

例えば、本発明の蛋白質が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離により回収し水系緩衝液に懸濁後、超音波破砕機等により細胞を破砕し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得られた上清から、通常の蛋白質の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫安等による塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)セファロース等のレジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF(ファルマシア社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロマトグラフィー法、ブチルセファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、グラフィー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるいは組み合わせて用い、精製標品を得ることができる。

[0040]

(5) 本発明の蛍光蛋白質及びそれを含む融合蛍光蛋白質の利用

本発明は蛍光蛋白質を他の蛋白質と融合させることにより、融合蛍光蛋白質を構築することができる。

本発明の融合蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号1に記載したアミノ酸配列及び配列番号2に記載した塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、本発明の蛍光蛋白質の遺伝子を含むDNA断片を鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを構築するのに必要なDNA断片を作製することができる。また同様に、融合すべき蛋白質をコードするDNA断片も入手する。

[0041]

次いで、これらのDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の融合蛍光蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の融合蛍光蛋白質を産生することができる。

[0042]

本発明の蛍光蛋白質は、特に、標識としての利用価値が高い。即ち、本発明の 蛍光蛋白質を被検アミノ酸配列との融合蛋白質として精製し、マイクロインジェ クション法などの手法により細胞内に導入し、該融合蛋白質の分布を経時的に観 察すれば、被検アミノ酸配列の細胞内におけるターゲッティング活性を検出する ことが可能である。

[0043]

本発明の蛍光蛋白質を融合させる他の蛋白質(被検アミノ酸配列)の種類は特に限定されるものではないが、例えば、細胞内に局在する蛋白質、細胞内小器官に特異的な蛋白質、ターゲティングシグナル(例えば、核移行シグナル、ミトコンドリアプレ配列)等が好適である。なお、本発明の蛍光蛋白質は、マイクロインジェクション法などにより細胞内に導入する以外に、細胞内で発現させて用いることも可能である。この場合には、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAが発現可能に挿入されたベクターが宿主細胞に導入される。

[0044]

また、本発明の蛍光蛋白質は、レポーター蛋白質としてプロモーター活性の測定に用いることも可能である。即ち、被検プロモーターの下流に、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAが配置されたベクターを構築し、これを宿主細胞に導入し、該細胞から発せられる本発明の蛍光蛋白質の蛍光を検出することにより、被検プロモーターの活性を測定することが可能である。被検プロモーターとしては、宿主細胞内で機能するものであれば、特に制限はない。

[0045]

上記被検アミノ酸配列のターゲティング活性の検出やプロモーター活性の測定 において用いられるベクターとしては、特に制限はないが、例えば、動物細胞用 ベクターでは、「pNEO」(P. Southern, and P. Berg(1982)J. MO1. Appl. Ge net. 1:327)、「pCAGGS」(H. Niwa, K. Yamamura, and J. Miyazaki. Gene 108, 193 -200(1991))、「pRc/CMV」(インビトロゲン社製)、「pCDM8」(インビトロゲン社製)などが、酵母用ベクターでは、「pRS303」,「pRS304」,「pRS305」,「pRS306」,「pRS313」,「pRS314」,「pRS315」,[pRS316](R. S. Sikorski and P. Hi eter(1989)Genetics 122: 19-27)、「pRS423」,「pRS424」,「pRS425」,「pRS425」,「pRS426」(T. W. Christianson,R. S. Sikorski,M. Dante,J. H. Shero,and P. Hieter(1992)Gene 110: 119-122)などが好適に用いられる。

[0046]

また、使用可能な細胞の種類も特に限定されず、各種の動物細胞、例えば、L 細胞、BalbC-3T3細胞、NIH3T3細胞、CHO(Chinese hamster ovary)細胞、HeLa細胞、NRK(normal rat kidney)細胞、「Saccharomyces cerevisiae」などの酵母細胞や大腸菌(E. coli)細胞などを使用することができる。ベクターの宿主細胞への導入は、例えば、リン酸カルシウム法やエレクトロポレーション法などの常法により行うことができる。

[0047]

上記のようにして得た、本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質(蛋白質Xとする)とを融合させた融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させ、発する蛍光をモニターすることにより、細胞内における蛋白質Xの局在や動態を分析することが可能になる。即ち、本発明の融合蛍光蛋白質をコードするDNAで形質転換またはトランスフェクトした細胞を蛍光顕微鏡で観察することにより細胞内における蛋白質Xの局在や動態を可視化して分析することができる。

[0048]

例えば、蛋白質Xとして細胞内オルガネラに特異的な蛋白質を利用することにより、核、ミトコンドリア、小胞体、ゴルジ体、分泌小胞、ペルオキソームなどの分布や動きを観察できる。

また、例えば、神経細胞の軸索、樹状突起などは発生途中の個体の中で著しく複雑な走向の変化を示すので、こういった部位を蛍光ラベルすることにより動的解析が可能になる。

[0049]

本発明の蛍光蛋白質の蛍光は、生細胞のまま検出することが可能である。この検出は、例えば、蛍光顕微鏡(カールツァイス社 アキシオフォト フィルターセット09)や画像解析装置(ATTO デジタルイメージアナライザー)などを用いて行うことが可能である。

顕微鏡の種類は目的に応じて適宜選択できる。経時変化を追跡するなど類回の 観察を必要とする場合には、通常の落射型蛍光顕微鏡が好ましい。細胞内の詳細 な局在を追及したい場合など、解像度を重視する場合は、共焦点レーザー顕微鏡 の方が好ましい。顕微鏡システムとしては、細胞の生理状態を保ち、コンタミネ ーションを防止する観点から、倒立型顕微鏡が好ましい。正立顕微鏡を使用する 場合、高倍率レンズを用いる際には水浸レンズを用いることができる。

[0050]

フィルターセットは蛍光蛋白質の蛍光波長に応じて適切なものを選択できる。本発明の蛍光蛋白質の場合、励起光490~510nm、蛍光510~530nm程度のフィルターを使用することが好ましい。

[0051]

また、蛍光顕微鏡を用いた生細胞での経時観察を行う場合には、短時間で撮影を行うべきなので、高感度冷却CCDカメラを使用する。冷却CCDカメラは、CCDを冷却することにより熱雑音を下げ、微弱な蛍光像を短時間露光で鮮明に撮影することができる。

[0052]

(6) 本発明のキット

本発明によれば、本明細書に記載した蛍光蛋白質、融合蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター又は形質転換体から選択される少なくとも1種以上を含むことを特徴とする、細胞内成分の局在の分析及び/又は生理活性物質の分析のためのキットが提供される。本発明のキットは、それ自体既知の通常用いられる材料及び手法で調製することができる。

蛍光蛋白質又はDNAなどの試薬は、適当な溶媒に溶解することにより保存に 適した形態に調製することができる。溶媒としては、水、エタノール、各種緩衝 液などを用いることができる。

以下の実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明は実施例によって限 定されるものではない。

[0053]

《実施例》

実施例1:珊瑚からの新規蛍光蛋白遺伝子(MIG)の単離

(1) total RNAの抽出

蛍光を放つ珊瑚より蛍光蛋白遺伝子の単離を行った。材料にはミドリイシ(Ac ropora sp.)を用いた。ミドリイシをハンマーで砕き、砕いたサンゴ 5 グラムに "TRIzol" (GIBCO BRL) を15 ml加えて攪拌し、1500×gで10分間遠心した。上清 にクロロホルム 3 mlをくわえ、15秒間攪拌した後 3 分間静置した。7500×gで15 分間遠心した。上清にイソプロパノール7.5 mlをくわえ、15秒間攪拌した後10分間静置した。17000×gで10分間遠心した。上清を捨て70%エタノールを6 ml加えて17000×gで10分間遠心した。上清を捨て沈殿をDEPC水200 μ 1で溶解した。DEP C水で溶解したtotal RNAを100倍に希釈して0.D.260と0.D.280の値を測定してRNA 濃度を測った。220 μ gのtotal RNAを得た。

[0054]

(2) First strand cDNAの合成

total RNA 5µgを使用し、First strand cDNAの合成キット"Ready To Go"(Amersham Pharmacia)によりcDNA(33µ1)を合成した。

[0055]

(3) Degenerated PCR

合成したFirst strand cDNA(33 μ 1)のうち3 μ 1を鋳型としてPCRを行った。プライマーのデザインは既知の蛍光蛋白のアミノ酸配列を見比べて、似ている部分を抜き出し、塩基配列に変換し直し作製した。

使用プライマー

- 5'-GAAGGRTGYGTCAAYGGRCAY-3' (primer 1) (配列番号3)
- 5'-ACVGGDCCATYDGVAAGAAARTT-3' (primer 2) (配列番号 4)

R=A又はG、Y=C又はT、V=A,C又はG、D=A,G又はT

[0056]

PCR反応液組成

アンプレート (first strand cDNA) 3μ l X10 taq バッファー 5μ l 2.5 mM dNTPs 4μ l 100μ M primerl 1μ l 1μ l 100μ M primer2 1μ l 1μ l 1μ l

[0057]

PCR反応条件

94℃ 1 min(PAD)

94℃ 30 sec (変性)

tag polymerase (5 $U/\mu l$)

52℃ 30 sec (鋳型へのプライマーのアニーリング)

72℃ 1 min (プライマー伸長)

上記3ステップを30サイクル行い、アニーリング温度を1サイクルごとに0.3℃下 げた。30サイクル時の温度は43℃。

 $1 \mu l$

72℃ 7 min (最後の伸長)

4℃ 保持

[0058]

一回目のPCR反応で得られた増幅産物 1μ lをテンプレートとして、もう一度同じ条件でPCRを行った。アガロースゲル電気泳動で予想された大きさの350 bpのバンドを切り出し、精製した。

[0059]

(4) サブクローニング及び塩基配列の決定

精製したDNA断片をpT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌よりplasmid DNAを精製して、挿入されたDNA断片の塩基配列をDNAシークエンサーにより決定した。得られた塩基配列を他の蛍光蛋白遺

伝子の塩基配列と比較してそのDNA塩基配列が蛍光蛋白由来のものであるかを判断した。蛍光蛋白遺伝子の一部であると判断したものに関して、5'-RACE法および3'-RACE法による遺伝子全長のクローニングを行った。

[0060]

(5) 5'-RACE法

Degenerated PCRで得られたDNA断片の5'側の塩基配列を決定するために5'-RAC E System for Rapid Amplification of cDNA Ends, Version 2.0(GIBCO BRL)を 用いて、5'-RACE法を行った。鋳型として(1)で調製したtotal RNAを 3μ g使用した。DC-tailed cDNAの一回目の増幅には、

- 5'-GGCCACGCGTCGACTACTACGGGIIGGGIIGGGIIG-3' (primer 3) (配列番号5)
- 5'- TAGAAATGACCTTTCATATGACATTC -3' (primer 4) (配列番号 6)

のプライマーを用いた。

I=イノシン

- 二回目の増幅には
- 5'-GGCCACGCGTCGACTAGTAC-3' (primer 5) (配列番号7)
- 5'- TCTGTTTCCATATTGAAAGGCTG -3' (primer 6) (配列番号8)

のプライマーを用いた。PCR反応条件等はキットのプロトコールに準じた。

[0061]

アガロースゲル電気泳動で、増幅された500 bpのバンドを切り出し、精製した。精製したDNA断片をpT7-blue vector(Novagen)にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌よりplasmid DNAを精製して、挿入されたDNA断片の塩基配列をDNAシークエンサーにより決定した。

[0062]

(6) 3'-RACE法

Degenerated PCRで得られたDNA断片の3'側部分は、(4)の塩基配列決定で得られた情報を基に作製したプライマーとオリゴdTプライマーのPCRで得た。鋳型として(2)で調製したfirst strand cDNAを3 μ 1使用した。

作成したプライマーは5'-ATGGTGTCTTATTCAAAGCAAGGCATCGCACA-3' (primer 7) (

配列番号9)

[0063]

PCR反応液組成

テンプレート (first strand cDNA)	$3\mu 1$
X10 taq バッファー	5μ1
2.5 mM dNTPs	$4 \mu l$
20μM primer 7	$1 \mu 1$
10μM oligo dT primer	$1 \mu 1$
₹IJQ	35 μ l
taq polymerase(5 U/μl)	$1 \mu 1$

[0064]

PCR反応条件

94℃ 1 min(PAD)

94℃ 30 sec (変性)

55℃ 30 sec (鋳型へのプライマーのアニーリング)

72℃ 1 min (プライマー伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72℃ 7 min (最後の伸長)

4℃ 保持

[0065]

アガロースゲル電気泳動で、増幅された900 bpのバンドを切り出し、精製した。精製したDNA断片をpT7-blue vector(Novagen)にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌よりplasmid DNAを精製して、挿入されたDNA断片の塩基配列をDNAシークエンサーにより決定した。

得られた全長の塩基配列を配列表の配列番号2に示し、全長のアミノ酸配列を 配列表の配列番号1に示す。このクローンをMIGと命名した。

[0066]

(7) 大腸菌での蛋白発現

得られた全長の塩基配列より、蛋白のN末端相当する部分で作製したプライマーとオリゴdTプライマーを用い、(2)で調製したFirst strand cDNAを鋳型としてPCRを行った。

使用プライマー

5'-CGGGATCCGACCATGGTGTCTTATTCAAAGCAAGGCATCGCACA -3'(primer 8)(配列番号 10)

[0067]

PCR反応液組成

デンプレート (first strand cDNA) 3μ l X10 pyrobest バッファー 5μ l 2.5 mM dNTPs 4μ l 20 μ M primer8 1μ l 20 μ M oligo dT primer 1μ l 1μ l pyrobest polymerase(5 U/ul) 1μ l

[0068]

PCR反応条件

94℃ 1 min(PAD)

94℃ 30 sec (変性)

55℃ 30 sec (鋳型へのプライマーのアニーリング)

72℃ 1 min (プライマー伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72℃ 7 min (最後の伸長)

4℃ 保持

[0069]

アガロースゲルの電気泳動で、増幅された900 bpのバンドを切り出し、精製してpRSET vector(Invitrogen)のBamHI、EcoRI部位にサブクローニングして、大腸菌株 (JM109-DE

3) で発現させた。N末端にHis-tagが付くようにコンストラクトしたので発現蛋

白はNi-Agarose gel (QIAGEN)で精製した。精製の方法は付属のプロトコールに準じた。次に精製した蛋白の性質を解析した。

[0070]

(8) 蛍光特性の解析

 $20\,\mu$ M蛍光蛋白 (MIG) 、150 mM KC1、50 mM HEPES pH 7.4溶液を用いて、吸収スペクトルを測定した(図 2)。このスペクトルのピーク(505 nm)の値よりモル吸光係数を計算した。440 nmの吸収が0.001となるように蛍光蛋白を上記の緩衝液で希釈し、440 nmで励起した時の蛍光スペクトルと540 nmの蛍光による励起スペクトルを測定した(図 1)。EGFP(CLONTECH)を同様に440 nmの吸収が0.001となるようにして蛍光スペクトルを測定し、EGFPの量子収率を0.6として今回クローニングされた蛍光蛋白の量子収率を求めた。測定結果は表 1 に示す。

[0071]

【表1】

表1

	励起極大	蛍光極大	モル吸光係数	量子収率	pH感受性	アミノ酸数
MIG	505nm	516nm	53600 (505nm)	0.67	pKa=6.4	232

[0072]

(9) pH感受性の測定

蛍光蛋白を各緩衝液で希釈し、505 nmの吸収の値をとり p H感受性を測定した。各pHの緩衝液は次の通り、

pH 4、5 : 酢酸バッファー

pH 6、11 : リン酸バッファー

pH 7、8 : HEPESバッファー

pH 9、10 : グリシンバッファー

測定結果を図3に示す。

[0073]

【発明の効果】

本発明により、ミドリイシ(Acropora sp.) 由来の新規な蛍光蛋白質が提供されることになった。本発明の蛍光蛋白質は、従来の蛍光蛋白質とは一次構造が異

なる新規な蛋白質である。本発明の蛍光蛋白質は、所定の蛍光特性を有し、分子 生物学的分析において有用である。また、本発明の蛍光蛋白質に変異を導入する ことにより、より新しい蛍光特性を生み出すことができる。

[0074]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> RIKEN

<120> Fluorescent protein

<130> A31370A

<160> 10

<210> 1

<211> 232

<212> PRT

<213> Acropora sp.

<400> 1

Met Val Ser Tyr Ser Lys Gln Gly Ile Ala Gln Glu Met Lys Thr Lys

1 5 10 15

Tyr His Met Glu Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly

20 25 30

Val Ala Thr Gly Tyr Pro Tyr Glu Gly Lys Gln Met Ser Glu Leu Val 35 40 45

Ile Ile Lys Pro Ala Gly Lys Pro Leu Pro Phe Ser Phe Asp Ile Leu 50 55 60

Ser Ser Val Phe His Tyr Gly Asn Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Ala 65 70 75 80

Asp Met Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Asp Gly Met Ser Tyr

65 90 95

Glu Arg Ser Phe Leu Phe Glu Asp Gly Ala Val Ala Thr Ala Ser Trp

100 105 110

Asn Ile Arg Leu Glu Gly Asn Cys Phe Ile His Asn Ser Ile Phe His
115 120 125
Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Val Met Lys Lys Gln Thr Ile
140
130
Asp Trp Glu Lys Ser Phe Glu Lys Met Thr Val Ser Lys Glu Val Leu 150 155 160
145
Arg Gly Asp Val Thr Met Phe Leu Met Leu Glu Gly Gly Ser His
165 170 175
Arg Cys Gln Phe His Ser Thr Tyr Lys Thr Glu Lys Pro Val Ala Met
180 185 190
Pro Pro Asn His Val Val Glu His Gln Ile Val Arg Thr Asp Leu Gly
195 200 205
Gln Ser Ala Lys Gly Phe Thr Val Lys Leu Glu Ala His Ala Val Ala
210 215 220
His Val Asn Pro Leu Lys Val Lys
225 230
<210> 2
<211> 699
<212> DNA
<213> Acropora sp.
<400> 2 atg gtg tct tat tca aag caa ggc atc gca caa gaa atg aag acg aaa 48
Met Val Ser Tyr Ser Lys Gln Gly Ile Ala Gln Glu Met Lys Thr Lys
1 3
tac cat atg gaa ggc agt gtc aat ggc cat gaa ttc acg atc gaa ggt 96
Tyr His Met Glu Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly
20 25 30
gta gca act ggg tac cct tac gaa ggg aaa cag atg tcc gaa tta gtg 144
Val Ala Thr Gly Tyr Pro Tyr Glu Gly Lys Gln Met Ser Glu Leu Val

45 40 35 atc atc aag cct gcg gga aaa ccc ctt cca ttc tcc ttt gac ata ctg 192 Ile Ile Lys Pro Ala Gly Lys Pro Leu Pro Phe Ser Phe Asp Ile Leu 60 50 55 tca tca gtc ttt cat tat gga aac agg tgc ttc aca aag tac cct gca 240 Ser Ser Val Phe His Tyr Gly Asn Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Ala 80 75 70 65 gac atg cct gac tat ttc aag caa gca ttc cca gat gga atg tcg tat 288 Asp Met Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Asp Gly Met Ser Tyr 95 90 85 gaa agg tca ttt cta ttt gaa gat gga gca gtt gct aca gcc agc tgg 336 Glu Arg Ser Phe Leu Phe Glu Asp Gly Ala Val Ala Thr Ala Ser Trp 110 105 100 aac att cgt ctc gaa gga aat tgc ttc atc cac aat tcc atc ttt cat 384 Asn Ile Arg Leu Glu Gly Asn Cys Phe Ile His Asn Ser Ile Phe His 125 120 115 ggc gta aac ttt ccc gct gat gga ccc gta atg aaa aag cag aca att 432 Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Val Met Lys Lys Gln Thr Ile 140 135 130 gac tgg gag aag tcc ttc gaa aaa atg act gtg tct aaa gag gtg cta 480 Asp Trp Glu Lys Ser Phe Glu Lys Met Thr Val Ser Lys Glu Val Leu 160 155 150 145 aga ggt gat gtg act atg ttt ctt atg ctc gaa gga ggt ggt tct cac 528 Arg Gly Asp Val Thr Met Phe Leu Met Leu Glu Gly Gly Ser His 175 170 165 aga tgc cag ttt cac tcc act tac aaa aca gag aag ccg gtc gca atg 576 Arg Cys Gln Phe His Ser Thr Tyr Lys Thr Glu Lys Pro Val Ala Met 190 185 180 ccc ccg aat cat gtc gta gaa cat caa att gtg agg acc gac ctt ggc 624

```
Pro Pro Asn His Val Val Glu His Gln Ile Val Arg Thr Asp Leu Gly
                                                 205
                             200
        195
caa agt gca aaa ggc ttt aca gtc aag ctg gaa gca cat gct gtg gct 672
Gln Ser Ala Lys Gly Phe Thr Val Lys Leu Glu Ala His Ala Val Ala
                                             220
                         215
    210
                                                                  699
cat gtt aac cct ttg aag gtt aaa taa
His Val Asn Pro Leu Lys Val Lys
                     230
 225
 <210> 3
 <211> 21
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
 <400> 3
                                                   21
 gaaggrtgyg tcaayggrca y
  <210> 4
  <211> 23
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
  <400> 4
                                                   23
  acvggdccat ydgvaagaaa rtt
  <210> 5
  <211> 36
   <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
```

```
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
<400> 5
ggccacgcgt cgactagtac gggiigggii gggiig
                                                 36
<210> 6
<211> 26
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
 <400> 6
                                                  26
 tagaaatgac ctttcatatg acattc
 <210> 7
 <211> 20
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
  <400> 7
                                                   20
 ggccacgcgt cgactagtac
  <210> 8
  <211> 23
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
  <400> 8
                                                    23
  tctgtttcca tattgaaagg ctg
  <210> 9
   <211> 32
```

- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
- <400> 9

atggtgtctt attcaaagca aggcatcgca ca

32

- <210> 10
- <211> 44
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
- <400> 10

cgggatccga ccatggtgtc ttattcaaag caaggcatcg caca 44

【図面の簡単な説明】

【図1】

図1は、本発明のミドリイシ(Acropora sp.)由来の蛍光蛋白質(MIG)の蛍 光スペクトル及び励起スペクトルを測定した結果を示す。

【図2】

図2は、本発明のミドリイシ(Acropora sp.)由来の蛍光蛋白質(MIG)の吸収スペクトルを示す。

【図3】

図3は、本発明のミドリイシ(Acropora sp.)由来の蛍光蛋白質(MIG)のpH 感受性を示す。横軸はpH値を示し、縦軸は吸光度を示す。 【書類名】

図面

【図1】

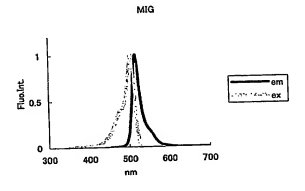


図1 蛍光スペクトル及び励起スペクトル

【図2】

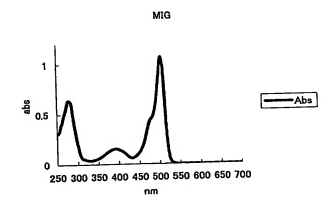


図2 吸収スペクトル

【図3】

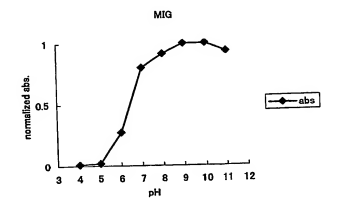


図3 pH感受性

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 ミドリイシ (Acropora sp.) に由来する、新規な蛍光蛋白質を提供すること。

【解決手段】 ミドリイシ (Acropora sp.) 由来の下記の特性を有する蛍光蛋白質。

- (1) 励起極大波長が505 n m である;
- (2) 蛍光極大波長が516 n m である;
- (3) 505 nmにおけるモル吸光係数が53600である;
- (4) 量子収率が0.67である;
- (5) 光吸収特性の p H 感受性が p K a =約 6. 4 である:

【選択図】 なし

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-170325

受付番号 50300999347

曹類名 特許願

担当官 小池 光憲 6999

作成日 平成15年 7月18日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】 000006792

【住所又は居所】 埼玉県和光市広沢2番1号

【氏名又は名称】 理化学研究所

【特許出願人】 申請人

【識別番号】 110000109

【住所又は居所】 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル

8階

【氏名又は名称】 特許業務法人特許事務所サイクス

【代理人】

【識別番号】 110000109

【住所又は居所】 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル

8階

【氏名又は名称】 特許業務法人特許事務所サイクス

【提出日】平成15年 7月15日【あて先】特許庁長官 殿

【事件の表示】

【出願番号】 特願2003-170325

【補正をする者】

【識別番号】000006792【氏名又は名称】理化学研究所

【補正をする者】

【識別番号】 390004097

【氏名又は名称】 株式会社医学生物学研究所

【代理人】

【識別番号】 110000109

【氏名又は名称】 特許業務法人特許事務所サイクス

 【代表者】
 今村 正純

 ※番号】
 066188

【発送番号】 【手続補正1】

【補正対象書類名】 特許願 【補正対象項目名】 特許出願人

【補正方法】 変更

【補正の内容】

【特許出願人】

【識別番号】 000006792 【氏名又は名称】 理化学研究所

【特許出願人】

【識別番号】 390004097

【氏名又は名称】 株式会社医学生物学研究所

ページ: 1/E

特願2003-170325

認定 · 付加情報

特許出願の番号 特願2003-170325

受付番号 50301168978

書類名 手続補正書

担当官 小池 光憲 6999

作成日 平成15年 7月18日

<認定情報・付加情報>

【補正をする者】

【識別番号】 000006792

【住所又は居所】 埼玉県和光市広沢2番1号

【氏名又は名称】 理化学研究所

【補正をする者】

【識別番号】 390004097

【住所又は居所】 愛知県名古屋市中区丸の内3丁目5番10号 住

友商事丸の内ビル5F

【氏名又は名称】 株式会社医学生物学研究所

【代理人】 申請人

【識別番号】 110000109

【住所又は居所】 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル

8階

【氏名又は名称】 特許業務法人特許事務所サイクス

【書類名】

出願人名義変更届(一般承継)

【提出日】

平成15年12月 1日

【あて先】

特許庁長官殿

【事件の表示】

【出願番号】

特願2003-170325

【承継人】

【識別番号】

503359821

【住所又は居所】 【氏名又は名称】 埼玉県和光市広沢2番1号 独立行政法人理化学研究所

【承継人代理人】

【識別番号】

100075812

【弁理士】

【氏名又は名称】

吉武 賢次

【提出物件の目録】

【物件名】

権利の承継を証明する書面 1

【援用の表示】

平成15年11月20日提出の特許第1575167号外98件

にかかる一般承継による特許権の移転登録申請書

【物件名】

登記簿謄本 1

【援用の表示】

平成15年11月20日提出の特許第1575167号外98件

にかかる一般承継による特許権の移転登録申請書

【物件名】

委任状 1

【物件名】

委任状

【添付書類】225

委任 状



私は、

識別番号 100075812 弁理士 吉 武 賢 次 氏 を代理人と定めて下記事項を委任する。

95434

- 1. 別紙目録に記載の特許出願に関する出願人名義変更届をする件
- 2. 上記各項の手続を処理するため復代理人を選任及び解任する件

以上

平成 / 5年 // 月 / 9日

住所又は居所 埼玉県和光市広沢2番1

氏名又は名称 独立行政法人 理化学的

代表者 理事長野依良

目録(1)

	特顧昭63-235737	51.	特願平07-327372
1.	特顏平05-044143	52.	特願平08-000652
2.	特願平05-127257	53.	特顯平08-026368
3.	特願平05-127258	54.	特願平08-030850
4.	特別平05-12125	55.	特願平08-041279
5.	特願平05-213675	56.	特願平08-045903
6.	特願平05-306164	57.	特願平08-051604
7.	特願平05-328611	58.	特願平08-065715
8.	特願平05-336746	59.	特願平08-070071
9.	特願平06-035100	60.	特願平08-105667
10.	特顯平06-061792	61.	特願平08-107784
11.	特願平06-061793	62.	特願平08-116473
12.	特願平06-069150	63.	特願平08-123475
13.	特願平06-097098	64.	特顧平08-127005
14.	特願平06-111624	65.	特願平08-131746
15.	特願平06-121100	66.	特願平08-132846
16.	特願平D6-145908	67.	特顧平08-132854
17.	特願平06-158670	68.	特願平08-142676
18.	特願平06-158671	69.	特願平08-158078
19.	特願平06-165751	70.	特顯平08-167401
20.	特願平06-165752	71.	特願平08-196331
21.	特願平06-181857	72.	特願平08-197050
22.	特願平06-235742	73.	特願平08-197051
23.	特顯平06-238603	74.	特顯平08-211946
24.	特願平06-244764	75.	特願平08-216506
25.	特願平06-248486	76.	特願平08-216508
26.	特願平 0 6 - 2 5 2 9 4 2 特願平 0 6 - 2 6 8 7 2 3	77.	特願平08-222352
27.	特願平06-293933	78.	特願平08-231066
28.	特観平しり一と95955	79.	特願平08-233442
29.	特顧平06-301372 特顧平06-323795	80.	特願平08-236685
30.	特願平06-324490	81.	特願平08-251410
31.	特顯平06-507966(7服2002)		
32.	特願平07-007185	83.	特顯平08-302896
33.	特願平07-069255	84.	特願平08-308335
34. 35:	特顯平07-082880	85.	特願平08-308336
36.	特顯平07-083142	86.	特願平08-311467
37.	特願平07-117933	87.	特願平08-315093
38.		88.	特顯平08-317622
39.		89.	特願平08-320241
40.		90.	特願平08-506395
		91.	
41. 42.		92.	特願平0.9-010602
43.		93.	特顯平09-019968
43. 44.		94.	特顯平09-019969
		95.	特顯平09-019971
45.		96.	特願平09-024890
46.		97.	
47.		98.	
48.	and the second s	99.	
49.		100	
50.	・ お飲むの1ー311110	.50	

目録(2)

	151. 特願平10-045434
101. 特顧平09-054595	152. 特願平10-049499
102. 特願平09-056654	153. 特顯平10-049867
103. 特願平09-057342	
104. 特願平09-058774	
105. 特願平09-067611	
108. 特願平09-074394	
107. 特願平09-080480	157. 特顯平10-051492
108. 特願平09-082965	158. 特願平10-051493
109. 特願平09-091523	159. 特顯平10-060740
110. 特願平09-091591	160. 特願平10-060741
111. 特願平09-091694	161. 特願平10-061895
112. 特願平09-096968	162. 特願平10-076139
113. 特願平09-099061	163. 特願平10-085207
114. 特願平09-099109	164. 特願平10-085208
115. 特願平09-104093	165. 特願平10-103083
116. 特願平09-119730	166. 特願平10-103115
117. 特願平09-129068	167. 特顯平10-103671
118. 特願平09-134525	168. 特願平10-104093
119. 特願平09-147964	169. 特願平10-113493
120. 特顯平09-155364	170. 特願平10-116378
121. 特顯平09-159963	171. 特願平10-121456
122. 特願平09-163630	172. 特願平10-127520
123. 特願平09-163631	173. 特願平10-136198
124. 特顯平09-171924	174. 特顯平10-149603
125. 特願平09-175896	175. 特顯平10-150494
126. 特願平09-180423	176. 特願平10-151245
127. 特願平09-189436	177. 特願平10-155838
128. 特願平09-198201	178. 特願平10-155841
129. 特願平09-208866	179. 特願平10-156104
130. 特願平09-221067	180. 特願平10-156108
131. 特願平09-228345	181. 特願平10-198313
132. 特願平09-230870	182. 特願平10-200280
133. 特願平09-253740	183. 特願平10-217132
134. 特顯平09-256795	184. 特願平10-217180
135. 特願平09-271782	185. 特願平10-222837
136. 特願平09-291995	186. 特願平10-227939
137. 特願平09-297084	187. 特顯平10-229591
138. 特願平09-307627	188. 特願平10-232520
139. 特願平09-308597	189. 特願平10-232590
140. 特願平09-309848	190. 特願平10-236009
141. 特願平09-327140	191. 特願平10-237485
142. 特願平 0 9 - 3 2 7 6 0 9	192. 特願平10-238144
143. 特願平09-328742	193. 特顯平 1.0 - 2.4 5 2 9 3
144. 特願平09-360327	
145. 特願平10-002030	405 MEMBERS 4.0 0 5 0 0 1 1
146. 特願平10-010471	400 145577.4 0 0 5 0 1 0 0
150. 特顯平10-04333) LOU. TARKIT LO LOUGO

目録(3)

201. 特願平10-272529	251. 特願平11-135137
	252. 特願平11-135482
	253. 特願平11-143429
	254. 特願平11-144005
	255. 特願平11-147097
	256. 特願平11-151099
	257. 特願平11-166247
	258. 特願平11-173839
	259. 特願平11-179278
209. 特願平10-315751	260. 特願平11-186052
210. 特願平10-338896	261. 特願平11-193235
211. 特願平10-338897	262. 特願平11-224269
212. 特顯平10-338898	263. 特顧平11-225060
213. 特願平10-338899	264. 特願平11-225832
214. 特願平10-352428	265. 特願平11-225839
215. 特願平10-354685	286. 特願平11-226176
216. 特願平10-363297	267. 特願平11-234800
217. 特願平10-363329	268. 特願平11-240325
218. 特願平10-506788	269. 特願平11-240910
219. 特願平10-532832	270. 特願平11-241737
220. 特願平10-535583	271. 特願平11-242438
221. 特願平11-008183	272. 特願平11-242490
222. 特願平11-013380 223. 特願平11-015176	273. 特願平11-253851
	274. 特願平11-260947
	275. 特願平11-277759
	276. 特願平11-278976
	277. 特願平11-279324
	278. 特願平11-281632
	279. 特願平11-303976
	280. 特顯平11-309616
	281. 特願平11-315036
231. 特願平11-057381 232. 特願平11-057749	282. 特願平11-321282
233. 特願平11-058103	283. 特願平11-336079
234. 特願平11-061079	284. 特願平11-346467
235. 特願平11-061080	285. 特願平11-354563
236. 特願平 1 1 - 0 6 4 1 9 3	286. 特願平11-360274
237. 特願平11-064372	287. 特顯平11-365899
238. 特願平11-064506	288. 特顧平11-373483
239. 特願平11-065136	289. 特願平11-510791
240. 特顯平11-074385	290. 特願平11-515324
241. 特願平11-081225	291. 特願2000-001783
242. 特願平11-090383	292. 特願2.000-005221
243. 特願平11-091875	293、 特願2000-009363
244. 特願平11-103231	294. 特顧2000-010516
245. 特顯平11-104509	295. 特顧2000-011147
246. 特願平11-106920	296. 特願2000-011623
247. 特顯平11-124187	297. 特願2000-016518
248. 特顯平11-130771	298. 特願2000-016622
249. 特願平11-130814	299. 特願2000-017112
250. 特顯平11-130815	300. 特願2000-018612
2001 190A 1 =	

目録(4)

	351. 特願2000-141763
301. 特願2000-019195	
302. 特願2000-019528	352. 特願2000-148843 353. 特願2000-152455
303. 特願2000-020067	
304. 特願2000-030321	354. 特顧2000-152469
305. 特願2000-034109	355. 特願2000-154484
306. 特願2000-039082	356. 特顧2000-161895
307. 特願2000-040355	357. 特願2000-163122
308. 特願2000-041927	358. 特顧2000-164584
309. 特願2000-041929	359. 特願2000-179723
310. 特願2000-045318	360. 特願2000-181281
311. 特願2000-045855	361. 特願2000-184259
312. 特願2000-051488	362. 特願2000-184295
313. 特顧2000-051650	363. 特顯2000-191007
314. 特顧2000-052040	364. 特顧2000-191265
315. 特願2000-053707	365. 特願2000-192332
316. 特願2000-054949	366. 特願2000-193817
317. 特願2000-056093	367. 特願2000-195384
318. 特顧2000-056879	368. 特願2000-196991
319. 特願2000-057564	369. 特願2000-197022
320. 特顧2000-057565	370. 特願2000-202801
321. 特額2000-057566	371. 特願2000-216457
322. 特願2000-058133	372. 特願2000-223714
323. 特顧2000-058282	373. 特願2000-224970
324. 特顧2000-062316	374. 特顧2000-225486
325. 特顧2000-064142	375. 特願2000-225864
326. 特願2000-064209	376. 特顧2000-225978
327. 特顧2000-071119	377. 特願2000-226361
328. 特顧2000-078122	378. 特願2000-229191
329. 特顧2000-085874	379. 特願2000-230551
330. 特願2000-089078	380. 特顧2000-237165
331. 特願2000-092693	381. 特願2000-237166
332. 特願2000-100395	382. 特願2000-237533
333. 特願2000-105139	383. 特願2000-246309
334. 特願2000-105917	384. 特願2000-248331 385. 特顯2000-249232
335. 特顧2000-107160	
336. 特顧2000-108409	
337. 特願2000-109638	
338. 特願2000-109954	
339. 特願2000-118361	
340. 特顧2000-120874	
341. 特顯2000-123634	391. 特顧2000-264743
342. 特顯2000-128431	392. 特顧2000-265344
343. 特顧2000-131049	393. 特願2000-278502
344. 特顧2000-131050	394. 特願2000-279557
345. 特願2000-131745	395. 特顧2000-292422
. 346. 特願2000-134427	396. 特願2000-292832
347. 特願2000-136551	397. 特願2000-299812
348. 特顧 2 0 0 0 - 1 3 6 5 7 2	398. 特願2000-307464
349. 特願2000-138977	399. 特願2000-308248
350. 特願2000-141566	400. 特願2000-309581

目録(5)

401.	特願2000-319775			特願2001-071435
402.	特願2000-322056			特願2001-072650
403.	特顧2000-333311			特願2001-072668
404.	特顧2000-334686			特願2001-072963
405.	特願2000-334969		455.	特願2001-073028
406.	特願2000-343912			特願2001-074964
407.	特願2000-347398		457.	特願2001-074965
408.	特願2000-347865		458.	特顧2001-077257
409.	特願2000-358121		459.	特顧2001-078671
410.	特願2000-368566		460.	特願2001-084173
411.	特願2000-374626		461.	特願2001-089541
412.	特願2000-375090		462.	特願2001-091911
413.	特額2000-378421		463.	特願2001-092337
414.	特顧2000-378942		464.	特願2001-116171
415.	特願2000-378950		465.	特願2001-124294
416.	特願2000-384771		466.	特願2001-124452
417.	特願2000-387016		467.	特願2001-127575
418.	特願2000-394815		468.	特願2001-127576
419.	特願2000-396445		469.	特顧2001-135357
420.	特顧2000-399940		470.	特願2001-137087
421.			471.	特願2001-138103
422.			472.	特願2001-142583
423.			473.	特願2001-147081
424.			474.	特願2001-152364
425.			475.	特願2001-152379
426.			476.	特願2001-153447
427.			477.	特願2001-155572
428.			478.	特願2001-163740
429.			479.	特願2001-164819
430.			480.	特願2001-164997
431.	. 特顯2001-003476		481.	特願2001-165133
432.	,特願2001-005615		482.	特願2001-167910
433.	. 特願2001-007979		483.	特願2001-168784
434	. 特顧2001-016626		484.	特顧2001-171705
435	. 特願2001-025030		485.	特願2001-173331
436	. 特願2001-037141		486.	特願2001-174421
437	. 特願2001-037147		487.	特願2001-174553
438	. 特願2001-042501		488.	特願2001-175898
439	. 特顧2001-044933		489.	特願2001-178169 特顧2001-179858
440	. 特願2001-047762		490.	特願2001-179858
441	. 特顯2001-050845		491.	特願2001-180552
442	. 特願2001-053550		492.	特願2001-180554
443	. 特願2001-054717		493.	特顯2001-187735
444	. 特願2001-059115	•	494.	特顧2001-197185
445	5. 特顧2001-059892		495.	特願2001-197897
446	3. 特願2001-060848		496.	特願2001-200854
447	7. 特願2001-062703		497.	特願2001-201356
448	3. 特願2001-065799		498.	
449	9. 特願2001-065917		499.	
450			500.	特願2001-206505

目録(6)

501.	特願2001-206522	551. 特願2001-325367
502.	特願2001-206523	552. 特願2001-326872
503.	特願2001-209305	553. 特願2001-327853
504.	特願2001-212947	554. 特願2001-329023
505.	特願2001-216505	555. 特願2001-332168
506.	特顧 2 0 0 1 — 2 2 0 2 1 9	556. 特顧2001-337467
507.	特顧2001-226176	557. 特顧2001-339396
508.	特顧2001-228287	558. 特願2001-339593
509.	特顧2001-228374	559. 特願2001-346035
510.	特顧2001-235412	560. 特願2001-347316
511.	特顧2001-235747	561. 特顧2001-347637
512.	特顧2001-238951	562. 特願2001-349614
513.	特顧2001-241023	563. 特願2001-351730
514.	特願2001-243930	564. 特願2001-352189
515.	特願2001-246642	565. 特願2001-353038
516.	特願2001-249976	566. 特願2001-358446
517.	特願2001-254377	567。 特顧2001-358581
518.	特願2001-254378	568. 特願2001-359710
519.	特願2001-255589	569. 特顧2001-374928
520.	特願2001-256576	570. 特願2001-376591
521.	特顧2001-257188	571. 特願2001-378757
522.	特願2001-261158	572. 特願2001-380473
523.	特願2001-266004	573. 特願2001-382537
524.	特願2001-266069	574. 特願2001-382539
525.		575. 特願2001-382599
526.	特顧2001-267194	576. 特顯2001-385258 577. 特顯2001-385512
527.	特顧2001-267379	
528.	特顧2001-267863	
529.		
530.		580. 特願2001-388116 581. 特願2001-390122
531.	特願2001-276053	582. 特顧2001-392087
532.	特願2001-279406	583. 特顧2001-392088
533.		584. 特顧2001-395196
534.		585. 特願2001-396120
535. 536.		586. 特願2001-397762
537		587. 特顧2001-397998
538		588. 特願2001-401139
539		589. 特顧2001-515803
540		590. 特顧2001-523852
541		591. 特顧2001-557672
542		592. 特顧2002-000993
543		593. 特顧2002-005746
544		594. 特顧2002-010344
545		595. 特顧2002-011558
546		596. 特願2002-019752
547		597. 特願2002-020329
548		598. 特顧2002-022499
549		599. 特願2002-028046
550		600. 特顧2002-028109

目録(7)

cos the	頭2002-040151	651.	特顧2002-162157
-	頭 2 0 0 2 - 0 4 2 8 2 9	652.	特願2002-162211
	額2002-044340	653.	特顧2002-162365
	祖2002-044640	654.	特願2002-167759
	額2002 044048	655.	特願2002-170068
	顧2002-047799	656.	特願2002-170902
	願2002-047133	657.	特願2002-176435
607. 特	願2002-053575	658.	特願2002-176583
	顧2002-055272	659.	特願2002-183722
	願2002-057253	660.	特願2002-185966
	顧2002-057565	661.	特願2002-187362
	顧2002-057935	662.	特願2002-187957
	顧2002-057963	663.	特願2002-188281
	顧2002-066249	664.	特願2002-189265
	顧2002-070624	665.	特顧2002-194627
	顧2002-070987	666.	特願2002-197812
	顧2002-071924	667.	特願2002-201443
618. 特	顧2002-074902	668.	特顧2002-201575
	顧2002-078164	669.	特顧2002-202118
	順2002-081467	670.	特願2002-205814
	瞬 2 0 0 2 - 0 8 1 5 0 2	671.	特顧2002-205825
622. 特	F願2002-083081	672.	
623. 特	5顧2002-084139	673.	
624. 袋	5顧2002~085017	674.	
	時顧2002-087342	675.	特顧2002-225724
	5願2002-094681	676.	特顯2002-226859
	寺願2002-095132	677.	
-	持願2002-095389	678.	
	時顧2002-100431	679.	
	時頭2002-106561	680.	
	寺願2002-119320	681.	
	時願2002-120371	682. 683.	
	特願2002-123347	684	
	特願2002-128854 特願2002-133717	685	
	特願2002—133117 特願2002—133749	686	
	特願 2 0 0 2 — 1 3 4 3 1 3	687	
	特願2002—141187	688	
638. 4 639. 4	特願2002—14113.	689	
640.	特願2002—141400	690	
	特願2002-149471	691	1.071
642.	特願2002-149931	692	
	特願2002-150541	693	
	特願2002—154688	694	
645.	特願2002-154695	695	
	特願2002-154823	696	
647.	特願2002-158237	697	
648.	特願2002-158352	698	
	特願2002-160277	699). 特願2002-273996
	特願2002-162148	700	

目 録(8)

特願2003-012738 751. 特願2002-276051 701. 特願2003-012774 752. 702. 特願2002-282746 特願2003-015968 特願2002-286487 753. 703. 特願2003-016044 754. 特願2002-289209 704. 特願2003-016940 755. 特顧2002-295332 705. 特顯2003-017397 756. 特願2002-296911 706. 特願2003-021499 特願2002-299429 757. 707. 特願2003-024347 758. 特願2002-301875 708. 特願2003-024620 759. 709. 特願2002-303838 特願2003-025277 760. 特願2002-312131 710. 特願2003-027647 761. 特願2002-320102 711. 特願2003-027648 762. 特顧2002-320704 712. 763. 特顧2003-031882 特願2002-325909 713. 764. 特顧2003-032932 特願2002-325920 714. 765. 特願2003-038206 特願2002-332232 715. 特顧2003-040642 特願2002-339344 766. 716. 特願2003-043961 特願2002-339392 767. 717. 特顧2003-050153 特願2002-339541 768. 718. 特顯2003-050446 769. 特願2002-339551 719. 特願2003-052520 770. 特願2002-341195 720. 特願2003-052602 771. 特願2002-343807 721. 特顧2003-052613 772. 特願2002-344279 722. 特顯2003-052877 773. 特顧2002-345597 723. 特願2003-053023 774. 特願2002-347401 724. 特願2003-054182 775. 特願2002-348760 725. 特顧2003-054798 776. 特願2002-349042 726. 特顧2003-054799 特願2002-354594 777. 727. 特顧2003-054846 778. 特願2002-357768 728. 特顧2003-054847 779. 特願2002-357900 729. 特顯2003-054848 780. 特願2002-358019 730. 特願2003-054849 781. 特願2002-358967 731. 特願2003-055452 782. 特願2002-360972 732. 特顯2003-056628 783. 特願2002-360975 733. 特顧2002-368112 784. 特顯2003-061426 734. 特顧2003-063532 特願2002-376555 785. 735. 786. 特顯2003-065013 特願2002-376774 736. 特顧2003-071028 特願2002-376831 787. 737. 特顧2003-072979 特願2002-379214 788. 738. 特願2003-074168 789. 特願2002-380624 739. 特顧2003-076107 790. 特願2002-381888 740. 特顧2003-078999 791. 特願2002-382170 741. 特顧2003-079598 特願2002-383870 792. 742. 特顯2003-079613 793. 特願2002-521644 743. 特願2003-082466 794. 特願2002-532458 744. 特願2003-083318 795. 特願2002-548584 745. 特願2003-083433 796. 特顧2002-548185 746. 特顧2003-083480 797. 特願2002-670743 747. 798. 特願2003-085193 特顧2003-003450 748. 特顧2003-089026 799. 特顧2003-012550 749. 特願2003-090331 特顧2003-012694 800. 750.

目録(9)

801. 特願2003-091446	851. 特願2003-127135
	852. 特願2003-127150
	853. 特願2003-128818
	854. 特願2003-128897
804. 特顧2003-094272	855. 特願2003-129347
805. 特願 2 0 0 3 - 0 9 4 7 1 9	856. 特願 2 0 0 3 - 1 3 1 3 1 3
806. 特願2003-095770	857. 特願2003-132280
807. 特願2003-095884	858. 特顧2003-132605
808. 特願2003-095885	859. 特願2003-132606
809. 特願2003-095886	860. 特顧2003-135591
810. 特願2003-095904	861. 特顧2003-136445
811. 特願2003-097283	
812. 特願2003-097327	
813. 特願2003-101917	
814. 特願2003-104928	
815. 特願2003-105362	
816. 特願2003-107267	
817. 特顯2003-107268	
818. 特願2003-107647	
819. 特願2003-107885	
820. 特願2003-109575	
821. 特願2003-115750	
822. 特願2003-115793	
823. 特願2003-115847	
824. 特願2003-115888	
825. 特願2003-116232	
826. 特願2003-116895	876. 特顯2003-155397 877. 特顯2003-155407
827. 特願2003-118161	
828. 特願2003-118186	878. 特願2003—158017 879. 特願2003—161005
829. 特顧 2 0 0 3 - 1 1 9 7 4 9	880. 特顧2003-164126
830. 特願 2 0 0 3 - 1 1 9 9 3 0	881. 特顧2003-170051
831. 特願 2 0 0 3 - 1 2 0 9 3 4	882. 特顧2003-170324
832. 特願 2 0 0 3 - 1 2 1 2 3 3	883. 特願2003-170325
833. 特願 2 0 0 3 - 1 2 1 2 6 1	884. 特願2003-170326
834. 特願2003-121273	885. 特願2003-170327
835. 特願2003-121780	886. 特願2003-170328
836. 特願2003-122245	887. 特顧2003-170329
837. 特願2003-123984 838. 特願2003-124654	888. 特願2003-170330
	889. 特顧2003-170573
839. 特願2003-124655	890. 特顧2003-171576
840. 特願2003-124826	891. 特顧2003-171619
841. 特願 2 0 0 3 - 1 2 4 8 2 9	892. 特顧2003-172898
842. 特願2003-124833	893. 特願 2 0 0 3 - 1 7 5 8 1 9
843. 特顧2003-124835	894. 特願2003-177298
844. 特願2003-125388	895. 特願2003-180198
845. 特顯2003-125403	
846. 特顧2003-125405	
847. 特顯2003-127090	
848. 特願2003-127099	
849. 特願2003-127109	
850. 特願2003-127130	900. 特顧2003-197229

目録(10)

901.	特願2003-198340
902.	特願2003-204075
903.	特願2003-205349
904.	特願2003-205710
905.	特願2003-206546
906.	特願2003-207698
907.	特願2003-207771
908.	特願2003-207772
909.	特願 2 0 0 3 - 2 0 7 8 5 0 特願 2 0 0 3 - 2 7 0 0 4 9
910.	特願2003-270049
911.	特願2003-271473
912.	特願2003-272421
913.	特願2003-275055
914.	特願2003-277958
915.	特願2003-279130
916.	特願2003-283972
917.	特願2003-284055
918.	特願2003-286640
919.	特願2003-289138
920.	特願2003-293912
921.	特願2003-296474 特願2003-298558
922.	特願2003-298558
923.	特願2003-299424
924.	特願2003-303979
925.	特願2003-304452
926.	特願2003-304453
927.	特願2003-305689
928.	特顧2003-305844
929.	特願2003-306137
930.	
931.	特願2003-313014
932.	
933.	
934.	特願2003-321497
935.	特顧2003-322948
936	特顧2003-324974
937	特顧2003-326510
938	. 特顧2003-327645
939	. 特願2003-327907
940	
941	. 特願2003-328840
942	
943	· 特願2003-330569
944	. 特顧2003-331848
945	
946	。特願2003-333798
947	7. 特顧2003-333932
948	3. 特顧2003-334036
949	3. 特願2003-334083
950	

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-170325

受付番号

20308550876

書類名

出願人名義変更届(一般承継)

担当官

小池 光憲

6999

作成日

平成16年 3月15日

<認定情報・付加情報> 【提出された物件の記事】

【提出物件名】 委任状(代理権を証明する書面) 1

出願人履歴情報

識別番号

[000006792]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1990年 8月28日 新規登録 埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究所

出願人履歴情報

識別番号

[1 1 0 0 0 0 1 0 9]

1. 変更年月日 [変更理由] 2002年 2月 8日

新規登録

住 所 氏 名 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル8階

特許業務法人特許事務所サイクス

出願人履歴情報

識別番号

[390004097]

1. 変更年月日

1998年 7月22日

[変更理由]

住所変更

住 所

愛知県名古屋市中区丸の内3丁目5番10号 住友商事丸の内

ビル5F

氏 名

株式会社医学生物学研究所

出願人履歴情報

識別番号

[503359821]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

2003年10月 1日 新規登録 埼玉県和光市広沢2番1号 独立行政法人理化学研究所